Exp. Mail No. EV887984276US For 10/517,805 IDS filed on January 23, 2008

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

FΙ

(11)特許出願公開番号

特開平5-945

(43)公開日 平成5年(1993)1月8日

(51) Int.Cl.⁵

識別記号

庁内整理番号

技術表示箇所

A 6 1 K 31/37 // C07D 311/08 ADU 7475-4C

6701-4C

審査請求 未請求 請求項の数1(全 3 頁)

(21)出願番号

特願平3-175810

(71)出願人 000231109

日本鉱業株式会社

平成3年(1991)6月21日 (22)出願日

東京都港区虎ノ門二丁目10番1号

(72)発明者 後藤 祐三

埼玉県戸田市新曽南三丁目17番35号 日本

鉱業株式会社内

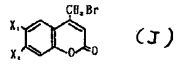
(74)代理人 弁理士 並川 啓志

(54)【発明の名称】 制癌剤

(57) 【要約】

(修正有)

【構成】 一般式(I)で表されるクマリン化合物を有 効成分とする制癌剤。



(式中、X1、X2は-OCH3、-OH又は-Hのいずれか で、X1、X2は共に-Hをとることはない) 【効果】優れた制癌作用を有し、制癌剤として実用価値 をもつものである。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記の一般式化1

【化1】

(式中、X1、X2は-OCH3、-OH又は-Hのいずれか で、X1、X2は共に-Hをとることはない)で表される クマリン化合物を有効成分とする制癌剤。

[0001]

【発明の詳細な説明】

【産業上の利用分野】本発明は癌細胞の増殖を阻害する ための制癌剤に関する。

[0002]

【従来の技術】癌化学療法の分野においては、これまで 多くの化合物が合成され研究されており、そのあるもの は実際に臨床において使用されている。しかしながら、 臨床において見られる様々な種類の癌に対してその効果 は、必ずしも充分とは言えず、また、近年それらの薬剤 20 することができる。 に対する癌細胞の耐性現象が明らかになるにつれ、臨床 応用上問題となってきている。かかる状況下において は、制癌効果を有する新らたな物質が常に求められてい る。すなわち、既存の制癌剤に対する耐性現象を克服 し、また既存の制癌剤では充分な効果を発揮できない癌 に対して有効である物質が求められている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明は上記課題を解 決するためのもので、本発明の目的は優れた制癌作用を 有する化合物からなる新たな制癌剤を提供することにあ 30 を用いた。この細胞を96穴マルチプレート(ファルコ る。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明は制癌剤として、 下記一般式化2

【化2】

で、X1、X2は共に-Hをとることはない)で表される クマリン化合物を有効成分として含有するものである。

【0005】本発明における上記クマリン化合物の代表 的なものとしては、4-プロモメチル-6,7-ジメトキシ クマリン、4-ブロモメチル-6-メトキシクマリン、4-プロモメチル-7-メトキシクマリン、4-プロモメチル-6,7-ジヒドロキシクマリン、4-プロモメチル-6-ヒ ドロキシクマリン、4-プロモメチル-7-ヒドロキシク マリン等を例示することができる。これらの化合物はい LD50 (腹腔内投与)は100mg/kg以上である。

【0006】上記化合物を制癌剤として用いる場合、経 口,経腸又は非経口的な投与のいずれの形態ででも、例 えば、錠剤、カプセル剤、細粒剤、シロップ剤、座薬、 軟膏剤、注射剤等に製剤して用いることができる。この 場合、製剤の担体として、経口、経腸又は非経口的に投 与するに適した有機又は無機の固体又は液体の薬学的に 不活性な担体、例えば、結晶性セルローズ、ゼラチン、 乳糖、澱粉、ステアリン酸マグネシウム、タルク、植物 10 性及び動物性脂肪及び油、ガム、ポリアルキレングリコ ール等を用いることが出来る。本発明の薬剤は、これら の担体に対し、上記化合物を0.1~200%の範囲で 適宜選定して用いることができる。また、本発明の薬剤 は他の同様の薬剤或いはその他の医薬と混合して使用す ることもできる。

【0007】本発明の制癌剤は所望の作用が著しい副作 用を伴わないで達成されるような投与量で投与され、一 般には、成人一日当り1mg~10gの範囲が好ましく、 毒性の現われない範囲で1日1~数回に分けて適宜投与

[0008]

【実施例】

制癌作用試験

表1に示したクマリン化合物を用い、マウス実験腫瘍細 胞に対する制癌作用を調べた。

【0009】マウス白血病細胞L1210又はマウス皮膚黒 色腫細胞B16をEagle's minimum ess-ential medium(ME M)-10%のウシ胎児血清培地に入れ、5%濃度の炭酸 ガスを含む培養器中で、37℃の温度下に培養したもの ン社製) に1×10⁴/100 μ1/ウエルでまき込み、3 7℃で、24時間培養した。前記クマリン化合物をジメ チルスルホキシドに溶解し、上記培地で稀釈して各種濃 度の稀釈液を、前記培養後のマルチプレートのウエルに 100 μ l ずつ加えた。これを更に37℃で20時間培 養した後、3H(トリチウム)で標識したチミジン溶液 (37キロベクレル)を20 μ1づつ加えた。4時間後 に、セルハーベスターによって細胞のDNAをガラスフ ィルターに捕捉し、取り込まれた放射能を測定した。増 (式中、X1、X2は-OCH3、-OH又は-Hのいずれか 40 殖阻止作用はクマリン化合物を加えなかったものをコン トロールとし、このコントロールに比べてDNAへのト リチウムの取り込みを50%低下させることができるク マリン化合物の濃度(ED50μM) として求めた。これらの 結果を表1に示した。

> 【0010】この結果から、4位がプロモメチル基で置 換され、6、7位がメトキシ基やヒドロキシ基で置換さ れたクマリン化合物が強い癌細胞増殖阻止作用、すなわ ち制癌作用を有することがわかる。

【0011】実施例1

ずれも既知の化合物で、低毒性であり、マウスに対する 50 4-ブロモメチル-6,7-ジメトキシクマリン200 mg及

.3

び塩化ナトリウム 900mを注射用蒸留水に溶解、全量を 100m とし、次いで滅菌濾過して、5m 用アンプルに 5m づつに充填して、熔封する。これを筋注または静注とする。

【0012】実施例2

4-プロモメチル-7-メトキシクマリン $10 \, mg$ 、乳糖 $300 \, mg$ 、デンプン $30 \, mg$ 、ステアリン酸マグネシウム $10 \, mg$ を1錠分の材料として常法により錠剤に成型する。必要に応じ糖衣を付してもよい。

[0013]

يت الا المحسنة

【発明の効果】以上説明したように、本発明の化合物は、明らかに優れた制癌作用を有し、制癌剤として至大な実用価値をもつものである。

【表1】

化合物名	細胞増殖阻止ED50(μM)	
	L1210	B16
4-プロモメチル-8.7-	0.25	3.1
ジメトキシクマリン		
4-ブロモメチル-7-	0.45	4.6
メトキシクマリン		
4-メチル-6,7-	1 5 0	8 3
ジメトキシクマリン		
4-メチル-7-	> 5 0 0	9 5
メトキシクマリン		